

Reagenskészlet a complement C3 turbidimetriás meghatározásához immunoassay segítségével a human szérumban.

### A meghatározás elve

Az antigén/antitest reakció mérése turbidimetriás végpontos eljárással.

### A referencia-értéktartomány

**Szérum: 70-180 mg/dl (0,7-1,8 g/l)**

Minden laboratóriumnak ajánlott a saját normálérték-tartományát meghatározni.

### Reagens

#### 1. Reagens (R1)

puffer  
 nátrium-azid (0,50 g/l)

#### 2. Reagens (R2)

antiszérum  
 nátrium-azid (0,50 g/l)

### Figyelmeztetés

Zavaros reagens felhasználása tilos. A szennyezések elkerülésére csak tiszta laboratóriumi eszközöket szabad használni.

A reagensek nátrium-azidot tartalmaznak. Az azid-vegyületek keletkezésének elkerülése érdekében, a reagens kiöntése után a lefolyót vízzel öblítsük ki.

### Minta

Lehetőleg friss szérumot használjon. A szérum 2°C-8° C-on legfeljebb 48 óráig tárolható. Hosszabb ideig tartó tároláshoz a mintákat le kell fagyasztani.

### Reagens stabilitása

Fénytől védve és 2-8 °C-on tárolva

felbontás nélkül: a címkén jelzett időpontig

felbontás után: 14 nap

kalibrációs gyakoriság: 7 nap

onboard stabilitás: 7-14 nap

A stabilitások kizárólag új rendszerflakon használata esetén érvényesek!

### A vizsgálat kivitelezése

A reagens felhasználásra készek.

### A MÉRÉSI ELJÁRÁS

Hullámhossz: 340 nm (334-365nm)  
 Hőmérséklet: 37 °C  
 Fényút: 1 cm  
 Mérési mód: végpontos (növekvő)  
 Vak: mintavak

### Bemérés

	vak	standard	minta
<b>1. reagens (R1)</b>	360 µl	360 µl	360 µl
<b>Standard</b>	3 µl vagy	3 µl	
<b>minta</b>	3 µl		3 µl

Keverjük össze és 1 perc inkubáció után adjunk hozzá:

<b>2. reagens (R2)</b>		90 µl	90 µl
------------------------	--	-------	-------

Keverjük össze és 6 perc inkubáció után olvassuk le az abszorbanciaértéket mintavakkal szemben.

### Kalibráció:

A kalibrációhoz 5 (de legalább 3) szintű kalibráló sorozat szükséges.

S1: Desztillált víz vagy fiziológiás sóoldat

S2-S6: 5 szintű kalibráló sorozat

Ajánlott új kalibrációt végezni:

- új gyártási számú készlet felbontásakor,
- ahogy ezt a laboratórium minőségügyi rendszere előírja.

### Az eredmény kiszámítása

A kalibrációs görbe alapján.

### Belső minőségellenőrzés

A minőségellenőrzés ajánlott minden laboratóriumnak. Két különböző szintű (egy normál és egy emelkedett) kontrollt javasolunk. A kontrollok mért értékeinek a gyártó által meghatározott tartományba kell esniük. Ha a tartományon kívül esnek az értékek, ajánlott korrigálni a méréseket.

### A REAGENS TELJESÍTMÉNYJELLEMZŐI

A méréseket Olympus AU600-as és Advia 1650-es automatán végeztük (37°C).

### Linearitás

A módszer 400 mg/dl (4,00 g/l) C3 koncentrációig lineáris.

### Érzékenység

Minden laboratórium számára ajánlott meghatározni saját érzékenységi határt, mivel ezt az alkalmazott spektrofotométer érzékenysége is befolyásolja.

A becslt legkisebb kimutatható koncentráció 0,003 g/l.

### Precizitás

	Reprodukálhatóság		
	Átlag konc. (g/l)	SD	CV %
<b>1. minta</b>	1,34	0,12	9,30
<b>2. minta</b>	1,20	0,08	6,96
<b>3. minta</b>	1,07	0,07	6,22

### Ismételhetőség

	Ismételhetőség		
	Átlag konc. (g/l)	SD	CV %
<b>1. minta</b>	1,64	0,01	0,50
<b>2. minta</b>	1,34	0,01	0,72
<b>3. minta</b>	0,96	0,01	0,62

### Korreláció

Összehasonlítottuk reagensünket más gyártó Complement C3 reagensével.

A korrelációs regresszió adatai a következők:

korrelációs együttható:  $r = 0,9924$

lineáris regresszió:  $y (g/l) = 1,034x + 0,055$

(x= más gyártó reagens, y= saját reagens).

### Szelektivitás










Bilirubin 20 mg/dl-ig, triglicerid 2500 mg/dl-ig, hemoglobin 1000 mg/dl-ig nem befolyásolja a mérést.

### Megjegyzés

Ne használja a reagenst a csomagolása címkéjén feltüntetett lejárati dátum eltelté után. A készítményeket, tesztoldatokat és reagenst csak az itt leírt teszthez szabad felhasználni.

### Csak in vitro diagnosztikai használatra alkalmas!

A címkéken a következő szimbólumok lehetnek

	In vitro diagnosztikai orvostechnikai eszköz		Gyártási szám
	Gyártó		Kódszám
	CE-jelölés		Tárolási irány
	Tárolási hőmérséklet		Biológiai veszély
	Lejárati idő (év/hónap)		

### Irodalom

Dati, F. et al., *Lab. Med.* **13**, 87 (1989)

Szabó A.: *Klinikai laboratóriumi vizsgálatok és paraméterek (2010) (ISBN 978-963-9879-75-1)*

Verzió: 33-DL-2015-04

Felülvizsgálat dátuma: 2016-03

**Reagent kit for immuno-turbidimetric determination of Complement C3 in human serum.**

**Principle**

Measurement of antigen/antibody reaction by the endpoint method.

**Reference values**

**Serum: 70- 180 mg/dl**

It is recommended that each laboratory should assign its own normal range.

**Reagents**

**1. Reagent 1 (R1)**

buffer  
 sodium-azide (0,50 g/l)

**2. Reagent 2 (R2)**

antiserum  
 sodium-azide (0,50 g/l)

**Precaution**

Discard cloudy reagent. Avoid contamination by using clean laboratory material (pipettes, plastic vials for analyzers,...).

The reagents contain sodium azide. To avoid the possible build-up of azide compounds, flush waste-pipes with water after the disposal of undiluted reagent.

**Sample**

Use fresh serum. The serum can be stored at 2-8 °C for 48 hours. If stored for a longer period, the sample should be frozen.

**Stability**

without opening: till the expiry date indicated on the label  
 after opening: 14 days  
 calibration frequency: 7 days  
 onboard stability: 7-14 days  
 Stability data are valid only when using new system bottle!

**PROCEDURE**

The reagents are ready for use.

**Assay conditions**

Wavelength: 340 nm  
 Temperature: 37 °C  
 Cuvette: 1 cm light path  
 Read against: sample blank  
 Method: endpoint (increasing)

**Pipette into cuvette**

	Blank	Standard	Sample
<b>1. reagent (R1)</b>	360 µl	360 µl	360 µl
<b>Standard</b>	3 µl or 3 µl	3 µl	
<b>Sample</b>			3 µl

Mix, wait 1 minute then add:

<b>2. reagent (R2)</b>		90 µl	90 µl
------------------------	--	-------	-------

Mix and after 7 minutes incubation read the absorbance against the sample blank.

**Calibration:**

5 level (at the least 3) standard set is necessary for calibration.

S1: Distilled water or physiological salt solution

S2-S6: 5 level standard set

New calibration is recommended:

- after reagent lot change,
- as required following quality control procedures.

**Calculation**

Based on the calibration curve.

**Quality control**

A quality control program is recommended for all clinical laboratories. The analysis of control material in both the normal and abnormal ranges with each assay is recommended for monitoring the performance of the procedure. Each laboratory should establish corrective measures to be taken if values fall outside the limits.

**PERFORMANCES DATA**

The following data were obtained using the Olympus AU600 and Advia 1650 analysers (37°C).

**Linearity**

The test is linear up to 400 mg/dl (4 g/l).

**Sensitivity**

It is recommended that each laboratory establishes its own range of sensitivity as this is limited by the sensitivity of the spectrophotometer used.

The estimated value of limit of detection (LOD) is 0,3 mg/dl.

**Precision**

Sample	Reproducibility		
	Average concentration (g/l)	SD	CV%
sample I	1,34	0,12	9,30
sample II	1,20	0,08	6,96
sample III	1,07	0,07	6,22

Sample	Repeatability		
	Average concentration (g/l)	SD	CV%
sample I.	1,64	0,01	0,50
sample II.	1,34	0,01	0,72
sample III.	0,96	0,01	0,62

**Correlation**

Comparative studies were done to compare our reagent with another commercial Complement C3 reagent. The results from these studies are detailed below.

Correlation coefficient:  $r=0,9924$

Linear regression:  $y (g/l)= 1,034x + 0,055$

(x= other commercial reagent, y= own reagent).

**Specificity**










Bilirubin 20 mg/dl, triglicerydes 2500 mg/dl, haemoglobin 1000 mg/dl don't interfere with the assay up to the given levels.

**NOTE**

Do not use reagents after the expiry date stated on each reagent container label. Do not use products, test solutions and reagents described above for any purpose other than described herein.

**For in vitro diagnostic use only.**

**The following symbols can be used on the labels**

	In vitro diagnostic device		Batch code
	Manufacturer		Catalogue number
	CE-marking		This way up
	Temperature limitations		Biological risk
	Use by (year/month)		

**Bibliography**

Dati, F. et al., *Lab. Med.* **13**, 87 (1989)

Szabó A.: *Klinikai laboratóriumi vizsgálatok és paraméterek (2010)* (ISBN 978-963-9879-75-1)

Version: 33-DL-2015-04

Date of revision: 2016-03